⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公告

⑫特 許 公 報(B2)

平5-44930

®Int. CI. 3 A 61 K 37/66

識別記号 ABG G

庁内整理番号 8317-4C

❷❸公告 平成5年(1993)7月7日

発明の数 1 (全6頁)

γーインタフエロン(γーΙFN)を含有するリユーマチ症治療剤 ❷発明の名称

②特 願 昭60-188689

❸公 開 昭61-91135

匈出 願 昭60(1985)8月29日

❸昭61(1986)5月9日

優先権主張

の出り頭 人

②1984年10月 5 日②西ドイツ(DE)③P3436638.5

図1985年 6月18日図欧州特許機構(EP) @85107490.6

明 者 ヨハン フリードリッ

ドイツ連邦共和国、デーー7901 ヒユツテイシヤイム、ハ

ムランゲン 6番

ルン @発 明 者

ヒ フオン アイヒポ フランツ リンク

ドイツ連邦共和国、デーー8403 パッド アツバツハ、ア

ム コーレンシャクト 5番

ストリエゲピート (無番地)

明 者 ⑦発 ハンス ヨアヒム オ

ベルト

ドイツ連邦共和国、デーー7959 パルグリーデン、パルグ シユトラーセ 3番

ドイツ連邦共和国、デーー7958 ラウプハイム 1、インダ

ピオフエロン ピオヒ

エミシエ サブスタン

ツエン ゲゼルシャフ ト ミツト ベシユレ ンクテル ハフツング

ウント コムパニー

四代 理 人 弁理士 浜田 治雄 審査官

松浦 新 司 ❷参考文献 特開 昭58-77824 (JP, A)

特開 昭59-134735 (JP, A)

切特許請求の範囲

- 1 アーインタフエロンを含有するリユーマチ症 冶療剂。
- 2 炎症性リユーマチ症を治療する特許請求の範 囲第1項記載の治療剤。
- 3 慢性多発関節炎(リユーマチ様関節炎)を治 療する特許請求の範囲第2項記載の治療剤。
- 4 若年性慢性関節炎を治療する特許請求の範囲 第2項記載の治療剤。
- 5 乾癬性関節炎を治療する特許請求の範囲第2 10 載の治療剤。 項記載の治療剤。
- 6 関節外リユーマチ症 (軟部リユーマチ症)を 治療する特許請求の範囲第1項記載の治療剤。
- 7 筋肉リユーマチ症および上腕肩胛骨関節周囲

炎を冶療する特許請求の範囲第6項記載の冶療 剎。

- 8 変性リユーマチ症を治療する特許請求の範囲 第1項記載の治療剤。
- 5 9 紅斑性狼瘡を治療する特許請求の範囲第1項 記載の治療剤。
 - 10 皮膚筋炎を治療する特許請求の範囲第1項 記載の治療剤。
 - 11 硬皮症を治療する特許請求の範囲第1項記
 - 12 アーインタフエロンをヒト細胞によりまた は遺伝子工学的方法により生産することを特徴と する特許請求の範囲第1項記載の治療剤。
 - 13 7ーインタフェロン含有治療剤に加え、他

のインタフエロンおよび/または白血球により生 成されもしくは遺伝子工学的方法により生成され た他の細胞媒体をも含有することを特徴とする特 許請求の範囲第1項記載の治療剤。

内、皮下、皮内、莢膜内、口径的または局部的経 路にて投与する投与形態であることを特徴とする 特許請求の範囲第1項~第11項のいずれかに記 載のアーインタフエロン含有の治療剤。

態である特許請求の範囲第14項記載の治療剤。 16 投与される個々の投与量が200国際基準単 位 (I.E) ~2000000I.E(約20ng~20mgに相当) のアーインタフエロンを含有することを特徴とす 記載のY-インタフエロン含有の治療剤。

発明の詳細な説明

 (\cdot)

[発明の属する技術分野]

本発明は、アーインタフエロンを含有するリュ ーマチ症治療剤に関するものである。

〔従来技術とその問題点〕

全ての公知インタフエロンは、その構造遺伝子 のヌクレオチド配列間のみならず、そのアミノ酸 配列間の同族性に基づいて3つの群 (すなわちα -IFN、β-IFNおよびγ-IFNと呼ばれる3つ 25 の群) に明確に分類される。

使用する用語は、ジエー・ピルセク (1983) に よりアーチベス・オブ・パイロロジー、第77巻、 第283~285頁に開示された「インタフエロン命令 委員会」の最新の提案にしたがつている。上記の 30 主たる基準に加え、ソーIFN群を特性化するに は、他の両IFN群に対する免疫学的交鎖反応を示 さず、かつ α -IFNおよび β -IFNと異なりH2 において生物学的に不安定である点を挙げること ができる。

γーIFNは免疫系のTーリンパ球による複雑な 過程でミトゲンまたは特定抗体での刺戟に際し1 群の他のフアクタ (媒体) と共に放出され、した がつて同時にリンホキンとも称せられる。さら 定されたまたは形質転換された細胞ラインは、た とえばエヌ・フジイ等によりジャーナル・イミュ ノロジー、第130巻、第1683-1686頁およびェ ー・ツロトニク等によりジヤーナル・イミユノロ

ジー、第131巻、第794-800頁に記載されている。 ヒト租製了ーIFNを得るための好適な方法は次 のように記載されている。出発物質としては保存 血液のリンパ球リッチな血漿フラクション (いわ 14 静脈内、筋肉内、関節内、関節液内、骨膜 5 ゆる「パツフィーコート」)を使用し、これを集 めて600~800gにおける慎重な遠心分離により血 類残渣から分離する。ペレツト化した全白血球を 予備加温された媒体中へ和胞5000000個/私の密 度にて懸濁させる。この細胞懸濁物を、それぞれ 15 ポリペプチド治療剤につき知られた投与形 10 適当な培養容器においてミトゲン(たとえばフィ トヘマグルチニン) およびホルポルエステル (た とえばホルポルミリスチル酢酸)(PMA) の添加 後に37℃にて振とう機で70時間培養する。アーイ ンタフエロン含有の培養物を遠心分離によつて回 る特許請求の範囲第1項~第15項のいずれかに 15 収し、これを後に使用するまで4℃にて貯蔵する ことができる。通常、このように得られた調製物 は約10000国際基準単位の Y-IFNを 1 11当りに 含有する。

> γ-IFN含有量は、適当な標識細胞(たとえば 20 WISH) におけるCPE-減少試験により試験ウィ ルス(たとえば、ネズミのEMC)を用いてナシ ョナル・インステイチュート・オブ・ヘルス (USA) の基準法Gg23-901-530にしたがい調 製物の抗ウイルス活性として測定される。

γーIFN調製物を得るための他の方法は、ワ イ・ケー・イップ等により「感染および免疫」 (1981年10月) 第34巻、第131-133頁および米国 特許第4376821号、第4376822号および第4460685 号各公報に記載されている。

ヒトアーIFN調製物を得るための他の基本的方 法は、適当なベクターによりヒト構造遺伝子を異 質宿主細胞に柤み込むことからなつている。この 組換遺伝子を、構成的にまたは特定誘発剤の添加 の後に宿主細胞により発現させる。さらに、誘導 35 されうるアミノ酸配列の合成を必然的にもたらす ような明確に規定されたヌクレオチド配列が構造 遺伝子において問題となる場合、Y-IFN分子 (すなわち宿主細胞により生成される調製物) は 必らずしも天然に生成するアーIFNとは同一でな に、 $\gamma-IFN$ を構成的に産生する従来存在する同 40 い。「後処理」により特定作用を得る際のこの変 動の可能性は、いわゆる蛋白質設計により拡大さ れ、これにより構造遺伝子は化学的または生化学 的な完全合成または改変により変化されうる。

ヒト遺伝子を組み込むための宿主細胞として

は、細菌(たとえば、ジー・シモンス等によりジ ーン、第28巻、第55ー64頁(1984)に記載された ようなイー・コリ)の他に酵母(たとえば、アー ル・デリンク等によりヌクレイツク・アシッド・ リサーチ、第11巻、第1819-1837頁 (1983) に記 5 載されたようなサツカロミセス・セレビシー) ま たは真核細胞(たとえば、エス・ジェー・スカヒ ル等によりプロシーデイング・アカデミツク・サ イエンス・USA、第80巻、第4654 — 4658 頁 りネーチャー、第295巻、第503-508頁 (1982) に記載されたような支那ハムスターの卵細胞)を 使用することができる。

これら幾つかの系において7-IFNは培養液中 厚化するか、或いは宿主自身において濃厚化して 細胞の蛋白質含有量に対し25%まで蓄積する。

上記方法により得られるY-IFN調製物の濃厚 化または精製は、次の方法により個々にまたは柤 み合せて行なうことができる:

- 1 調節多孔質ガラス (CPG) またはシリカゲ
- 2 ゲル濾過(たとえばAcA54またはセフアセ ルS200)、
- アロースまたはホスフオセルロースまたは DEAE-セルロース)、
- 4 親和性クロマトグラフィー (Con Aーセフ アロースまたはポリーUーセフアロースまたは Cuーキレートーセフアロース)、
- 5 免疫親和性クロマトグラフィー (抗一γー IFN-セフアロース)、
- 6 HPLC(たとえば逆転相物質)。

対応の方法はワイ・ケー・イップ等によりプロ ンス・USA、第78巻、第1601~1605頁 (1981) における「ヒトY(免疫) インタフエロンの部分 精製および特性化」に記載され、或いはデー・ノ ピツク等によりEMBOジヤーナル、第2巻、第 1527-1530頁 (1984) またはドイツ特許第 40 (1984) し 3136166 A1号公報に記載されている。

適当な組み合せにより電気泳動的な均一性まで 精製することが可能であり、その際得られる最高 の比活性は100000000~200000000国際基準単位で

あり、また平均的数値は10000000~50000000国際 基準単位である。蛋白質 l xg 当り100000~ 200000000国際基準単位を含有する(すなわち、 Iμgの活性物質は200000国際基準単位までを含有 する)通常の調製物が臨床的に使用される。

他のインタフエロンと同様に、γーIFNも抗ウ イルス、増殖防止および免疫変性の作用を有する 物質である。インピトロにおける強力な増殖防止 作用に基づき、 $\alpha-IFN$ および $\beta-IFN$ と同様 (1983) 或いはピー・ダブリュー・グレー等によ 10 に、これは従来殆んど専ら悪性症状を有する患者 においてのみ使用された〔ピー・イー・ケイムお よびダブリユー・エー・カーター、「インタフエ ロンおよびその用途」 スプリンガー出版、ベル リン・ハイデルベルグ、ニューヨーク、トーキョ に I ml当り100000国際基準単位以上の濃度まで濃 15 ー (1984); イー・デマイヤーおよびエッチ・シ エレンケン(Hrsg)、「インタフエロン系の生物 学」(1983)、エルセピール・サイエンス出版社、 アムステルダム、ニユーヨーク、オツクスフオー ド (1983) 】

20 リユーマチにおいては運動器管における疼痛お よび機能障害が問題となる(エッチ・マチエス、 「リユーマチ質」 グスタフ・フイツシャー出版、 ストツトガルト、ニユーヨーク(1983)』。 診断ー 治療-臨床の観点によれば、次のように種々様々 イオン交換クロマトグラフィー (CMーセフ 25 である:炎症性リユーマチ症、変性リユーマチ症 および関節外リユーマチ症。リユーマチ症の病状 についてはさらに次のものが挙げられる:全身紅 斑性狼瘡、進行性全身硬皮症、皮膚筋炎、結節性 動脈周囲炎、尿酸関節炎および石灰性軟骨炎〔ダ 30 ブリユー・プシレンベル、「クリニツヒエ・ベル テルブーフム ワルター・デ・グリツター、ベル リン、ニユーヨーク(1982)』 炎症性リユーマチ 症につき挙げられる慢性関節炎の場合、子供や若 年層に生ずる形態はしばしば成人におけるものと シーデイング・ナショナル・アカデミー・サイエ 35 は異なつている(ピー・エム・アンツェル、「若 年性慢性多発関節炎」、Arthr.Rheum.Suppl、第 20巻、第176-180頁(1977);エツチ・トルケン ブロット、「若年性慢性関節炎およびその亜型」 Münch. med. Wschr. 第126卷、第1076-1078頁

> 殆んど大抵のリユーマチ症患者の病原は明らか でないので、一般に原因療法は使用できない〔ケ ー・クリーガー、「リユーマチ学における新たな 治療原理」 Münch. med. Wschr、第126卷、第

1084-1086頁(1984)』 薬物投与治療においては 各種の薬剤が使用され、これらは2つの群に分類 することができる。すなわち迅速であるが薬剤が 摂取される間のみ作用するたとえばサリチル酸、 な対症抗リユーマチ剤、および病原を捕えて治療 開始後2~3週間で作用が現われるが、その効果 が投薬停止後にも数時間持続する、たとえば金 塩、Dーペニシルアミン、クロロキンおよび免疫 抑制剤のような基礎抗リユーマチ剤である〔エツ 10 フエロンは逆作用があるとも見られていたので、 チ・マチエス、アール・シー・バトラーおよびデ イー・エツチ・ゴッドアルト、「リユーマチ様関 節炎の治療における検討」、 ランセット、第 ii 巻、 第278-279頁(1984)」。

α-IFNを用いて行なわれる治療は、リユーマ 15 チ様関節炎に対しては無効であつた【エー・カジ ヤンダール等、「リューマチ様関節炎のインタフ エロン治療」、ランセット、第1巻、第984頁 (1979)』。この結果は、驚ろくに当たらない。何 故なら、リユーマチ様関節炎を含め或る種のリユ 20 投与することができる。丸薬として、或いは24時 ーマチ症患者においては、内生インタフエロンが 生成され、これは治療上全く作用を示さず、或い はこれら患者の病原につき同罪にさえなりうるか らである(ジェー・ジェー・フックス等、「自家 免疫病を有する患者の循環系における免疫インタ 25 において皮膚への塗布或いは皮膚中への浸透によ フエロン」、N.Engl.J.Med、第301巻、第5-8 頁(1979);オー・ティー・プレブル等、「全身紅 斑性狼瘡:酸感受性の異常白血球インタフエロン のヒト血清における存在」、サイエンス、第216 巻、第429-431頁(1982);エム・デグレ等、「リ 30 毎日または数日にわたり1回もしくは数回に分割 ユーマチ様関節炎および関連障害における血清お よび滑液中の免疫インタフエロン」 アニュア ル・リューマテイツク・デイスカツション、第42 巻、第672-676頁(1983);エー・エム・アービ ンおよびジエー・ジェー・ミラー、「若年性関節 35 (a) 毎日連続して、 炎を有する患者からの血清および滑液における酸 感受性のαーインタフエロ」 アルスリチス・ア ンド・リユーマチズム、第27巻、第582-585頁 (1984);テイー・オー・ローゼンパツハ等、「イ ンタフエロンは実験滑膜炎を惹起し、ヒトにおけ 40 (f) 疼痛が発生した都度。 る自家免疫病を誘発する」 クリニカル・リユー マトロジー、第3巻、第361-364頁 (1984)]

幾つかの臨床検査において、種々のリユーマチ 症患者の治療に際し、天然Y-インタフエロンの

みならず粗換Yーインタフエロンを含有する調製 物も少量注射すると疼痛を持続的に除去すると共 に、患者の運動性を著しく改善することが予期せ ずに見い出された。Yーインタフエロンは、炎症 インドメタシンおよびグルココルチコイドのよう 5 性リユーマチ症 (実施例1~3)、関節外リユー マチ症(実施例4および5)および変性リユーマ チ症(実施例6)において治療上有効であつた。 従来臨床上確認されたインタフェロンの作用から は推測されず、かつこの種の病気においてインタ 上記効果は驚異的である。

> 本発明の目的は、アーインタフエロンを含有す るリユーマチ症治療剤を提供することである。 [課題を解決するための手段]

上記の目的を達成するために、本発明の治療剤 は、天然γーインタフェロン(γーIFN)および 組換7-IFNからなる7-インタフエロンを含有 する。

天然γーIFNおよび組換γーIFNは次のように 間までの持続潅流としての静脈内投与、筋肉内 (脊髄内および関節周囲を含む)、滑液内、関節 内、骨膜内、皮下、皮内、莢膜内、経口もしくは 局部的な経路で、たとえば軟膏もしくはゲル基剤 り投与することができる。これら投与形態におい て、さらに当業者に周知された投与形態物を使用 することもできる。

全ての投与に際し、患者の症状程度にしたがい して、200国際単位 (I.E.) ~2000000国際単位の 量で投与される。数日間の投与に対しては1回も しくはそれ以上の投与量は次のように投与するこ とかできる:

e W-IFNを用いて

类心理的心的

- (b) 2~6日間全部、
- 1週間に1回、 (c)
- (a) 2~4週間全部、
- 1ヶ月に1回、または (c)

実際の使用については、たとえば20000~ 2000000 I.E(すなわち約2~200µg) の7-IFN という少量の投与量付よる試料から開始すること が推奨される。 104 n= 129

10

7	γーインタフエロン調製物の効果を高める!	Ξ
は、	次の物質をさらに添加することができる:	

- (a) 他のインタフエロンおよび/または白血球により生成されもしくは遺伝子工学法により生成された他の細胞媒体、
- (b) 従来治療に使用されている抗リユーマチ剤。 各種投薬形態物を作成するには、当業者に周知 の助剤が使用される。

(発明の実施例)

以下、実施例により本発明を説明する。

実施例 1

患者:Lu男性。

診断:10年間以上にわたる重症の慢性多発関節 炎。手および足における変形。臨床検査の

際運動性なし。従来疼痛の改善全くなし。 物質:ヒト白血球からのヒトアーIFN製剤。

投与方法:皮下

僚法:

治療日	投与量	
1.	0.1×10° I.E.	20
2.	0.5×10° I.E.	
3.	0.5×10° I.E.	
4.	1.0×10° I.E.	
5.	1.0×10° I.E.	
8.	1.5×10° I.E.	25
9.	1.5×10° I.E.	
10.	1.5×10° I.E.	
11.	1.5×10° I.E.	
治療 6 日目に	下肢における疼痛の相当な改	
善が示された	光盘11日以终 电老小空 人	

結果:治療6日目に下肢における疼痛の相当な改善等が示された。治療11日以降、患者は完全 30 に疼痛がなくなつた。患者は歩行可能となり、かつ階段を昇ることさえできた。打痛性は消失した。

実施例 2

患者: Zi.男性。

診断:両手における変形を伴なう重症の慢性多発

関節炎。

物質:ヒト白血球からのヒトソーIFN製剤。

投与方法:皮下

蹽法:

治療日	投与量
1.	0.5×10° I.E.
2.	0.5×10° I.E.
3.	0.5×10° I.E.

10

4. 0.5×10⁶ I.E. 5. 0.5×10⁶ I.E. 8. 1.0×10⁶ I.E. 9. 1.0×10⁶ I.E. 10. 1.0×10⁶ I.E.

結果:0.5×10°I.Eによる治療で疼痛の相当な改善をな表われ、1.0×10°I.Eによる治療で患者は完全に疼痛がなくなつた。患者は治療の開始に際し最高4分間にわたり車椅子で歩行可能となつた。治療9日目以降、2×20分間にわたり可能となつた。患者は回要を自覚し、かつもはやコーチゾンを必しなかつた。患者は治療開始後17日目に疼痛がなくなり、その運動性は確実となり、関節にはもはや打痛性が全く存在しなかった。

実施例 3

患者: I.Ja.女性。

20 診断:血清陰性のリューマチ性多発関節炎。

貧血。肝臓の局部的結節増殖。

物質:イー・コリからのヒトアーIFN製剤。

投与方法:筋肉内

鐐法:

治療日	投与量
1.	100µg活性物質
2. .	100µg活性物質
3.	100µg活性物質
4.	100µg活性物質
5.	100μg活性物質
6.	100μg活性物質
7.	100µg活性物質
8.	100 _µ g活性物質
11.	175µg活性物質
12.	175 _{µg} 活性物質
13.	50μg活性物質
14.	50μg活性物質

結果: 治療初日目に疼痛が強くなった後、患者は治療4日目に初めて疼痛がなくなった。治療をさらに続けると、疼痛はさらに短時間となった。間もなく患者には毎週1回10μgの活性物質を筋肉内注射するようになった。患者はこの薬剤に良好に耐え、それ以来更ななった。

れ以来再び疼痛がなくなった。

35

40

11

実施例 4

患者: H. L 女性。

診断: 4年間にわたる確実なリユーマチ様関節 炎。手、腰、膝、踝関節および指関節に疼 痛あり。患者は金およびプレドニゾロンに 5 投与方法:脊椎旁 対し感受性なし。

物質:イー・コリからのヒトグーIFN製剤。

投与:皮下

投与量:治療開始として毎日2回の250µg。持続 治療としての毎日 2回の50µg。

結果:治療5日後に患者は疼痛がなくなり、かつ 運動性が自由となつた。治療を持続する と、リユーマチ様関節炎の臨床成績が相当 『に改善され、かつ持続された。患者は疼痛 なしの状態を維持した。

実施例 5

患者:W.D.女性。

診断: 1週間前から上腕肩甲骨関節周囲炎。

物質:ヒト白血球からのヒトソーIFN製剤。

投与方法および療法:

1日1回皮下 (0.5×10°I.E.)

結果:患者は数分間以内に疼痛がなくなつた。そ

れ以来、疼痛はもはや生じなかつた。

実施例 6

12

患者:しし男性。

診断:座骨神経痛Ls/Si右側。3週間前から骨

多孔症。

物質:ヒト白血球からのヒトアーIFN製剤。

寮法:

治療日

投与量

1.

0.5×10° I.E.

21.

0.5×10° I.E.

10 結果:最初の注射以後、患者は5日間にわたり第 2回の注射から現在まで(最初の治療日か ら9ケ月) 疼痛がなかつた。

[発明の効果]

従来リユーマチ症に適切な治療剤がなかつた 15 が、本発明のアーインタフエロンを含有する治療 剤により、例えば、リユーマチ症患者に少量注射 すると疼痛を持続的に除去すると共に、患者の運 動性を著しく改善でき、また炎症性リユーマチ症 (実施例13)、関節外リユーマチ症(実施例4およ

20 び5)、および変性リューマチ症 (実施例6) に おいて治療上有効であり、種々のリユーマチ症に 対して極めて優れた特効的な治療剤が提供出来